

# Poulvac Bursine 2 lyophilisate for suspension for spray vaccination or for use in drinking water for chickens

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain Lukert, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Poulvac Bursine 2 lyophilisate for suspension for spray vaccination or for use in drinking water for chickens

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

polli

### **Via di somministrazione:**

spray a gocce grosse

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

4.30 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**spray a gocce grosse:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso orale:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/09/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10387/091/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/09/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Ungheria

---

**Numero di procedura:**

HU/V/132/001

---

**Stati membri interessati:**

Croazia Irlanda Romania Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.